PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-132151

(43)Date of publication of application: 21.05.1990

(51)Int.Cl.

COSI 71/02 CO8K 5/54

(21)Application number: 63-286535

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing: 11.11.1988 (72)Inventor: HASHIMOTO KAZUMASA IMANAKA MASAYOSHI

ANDO HIROSHI YONEZAWA KAZUYA

(54) HARDENING RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a composition giving cured material having excellent curing properties in deep part, weatherability and heat resistance, etc., by mixing specific polyethylene oxide, silicon compound and silanol condensation catalyst.

CONSTITUTION: (A) Polyethylene oxide having hydroxyl group or hydrolyzable group bonded to silicon atom and having at least one silicon atom-containing group crosslinking by formation of siloxane bonding is blended with (B) silicon compound having at least two silanol groups and (C) silanol condensation catalyst. Mixing ratio of the component A and B is preferably 0.1-8, especially 0.3-4 hydroxyl groups bonding to silicon atom in the component B to one hydroxyl group or hydrolyzable group in the component A.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection?

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Mate of extinction of right

@日本国特許庁(IP) @ 特許出類公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-132151

@Int. Cl. 5

聯別紀母 LQC

宁内整理番号

60公開 平成2年(1990)5月21日

C 08 L 71/02 C 08 K 5/54

7311-41

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

硬化性樹脂組成物 50発明の名称

@# EE 63-286535

②出 類 昭63(1988)11月11日

危路 明 者 播本 和黑 ĩΕ 懿 危幹 明 者 4 r‡s 危発 明 者 莽 130 * 和弥 @発明者 米 沢

兵庫県神戸市垂水区塩屋町6-31-17 三書荘 長康県神戸市無太区つつにが丘1-3-6 兵庫県神戸市垂水区塩屋町6-31-17 三青荘

兵庫県神戸市垂水区つつじが丘5丁目12-11 鐘擺化学工業株式会社 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

四代 理 人 弁理士 三枝 英二

外2名

se in as

発明の名称 硬化性樹脂組成物

物件請求の新用

の出 頭 人

- ①(A) 建紫原子に結合した水酸基又は加水分解性 器を有し、シロキサン結合を形成することに より架構し得る珠紫原子食有基を少なくとも 1個有するポリエチレンオキシド、
 - (B) シラノール基を2個以上資するショコン化 合物、及び
- (() シラノール総合斡媒

を含有してなる硬化性樹脂組成物。 発明の詳細な説明

商業上の利用分野 本発明は、硬化性樹脂組成物、更に詳しくは源 部硬化性に得れ、しかも硬化物に優れた耐燥性、 耐熱性等を試与し得る硬化性樹脂組成物に関する。

従来の技術及びその問題点

従来、窓線硬化性樹脂組成物としては、各種の

ものが開発されているが、深部硬化体に優れ、し かも硬化物に優れた耐機性、耐熱性等を顕与し得 る砂化件掛胎組成物は殆んど開発されていない。

問題点を解決するための手段

本発明の目的は、深部硬化性に優れ、しかも硬 化物に優れた耐候性、耐熱性等を賦与し得る硬化 性樹脂組成物を提供することにある。

即ち、本発明は、

- (A) 理業原子に結合した水酸糖又は加水分解性基 を有し、シロキサン結合を形成することにより 架橋も得る珪素原子含有基(以下「反応性珪素 基1という)を少なくとも1個容するポリエチ レンオキシド、
- (B) シラノール基を2個以上育するシリコン化合 物、及び
- (C) シラノール縮合触媒

を含有してなる硬化性樹脂組成物に係る。

本発明において、(4) 成分は反応性珪素基を少

なくとも1個有するポリエチレンオキシドである。 ここで反応性珪素基としては、特に限定される ものではないが、代表的なものを示すと、例えば 一般式(1)

$$\left(\begin{array}{c}
R & 2-b \\
\vdots & 1 & 0 \\
\vdots & X_b & 0
\end{array}\right)_{\mathbf{B}} R 3-a \\
\vdots & X_a & (1)$$

(式中、Rは炭素数1~20の有機基を示し、R が2個以上存在するとき、それらは同一であっ てもよく、異なっていてもよい。 Xは水酸基又 は加水分解性基を示し、Xが2個以上存在する とき、それらは同一であってもよく、異なって いてもよい。 a は0、1、2又は3そ、 b は0、 1又は2をそれぞれ来す。またm個の

におけるりは同一である必要はない。mはO又は

限定されず、従来公知の加水分解性菌が包含され、 具体的には、例えば水素原子、ハロゲン原子、ア ルコキンៈ ボンルオキシ茲、ケトキシメート茲、 アミノ茲、アミド茲、酸アミド茲、アミノオキシ 茲、メルカプト廷、アルケニルオキシ茲等が挙げ られる。これらのうちでは、水薬原子、アルコキ シ茲、アシバオキシ茲、ケトキシメート茲、ア・ ノ茲、アミノオキシ 茲、メルカプト 茲 及びアルケニルオキシ茲が好ましく、加水分解性 がマイルドで取扱い弱いという観点から、アルコ キシ基が特に好ましい。

設加水分解性基や水酸基は1個の建業原子に1 ~3個の範囲で結合することができ、(a+bの 和)は1~5の範囲が好ましい。加水分解性基や 水酸基が反応性建業基中に2個以上結合する場合 には、それらは同一であってもよく、異なってい でもよい。

簡記反応性は養基を形成するは素顔子は1個で

1~19の整数を示す。但し、a+(bの和) は 1を満足するものとする。)で表わされる芸が挙 げられる。

上記Rで示される炭素数1~20の有機甚としては、例えば炭素数1~20のアルキル基、炭素数7~20のアラルキル基、(R′)。Si0~(R′は炭素数1~20の用きを対しても、(R′)。Si0~(R′は炭素数1~20の1価の炭化水素基であり、3個のR′は同一であってもよく、異なっていてもよい)で示されるトリオルガノシロキシ基等を挙げることができる。より具体的には、例えばメチル基、のシロアルキル基、フェニル基等のアリール基、フェニル基等のアリール基、フェニル基等のアリール基、フェニル基等のアリール表、フェニル基等のアラルキル基(R′)。Si0~で示されるトリオルガノシロキシ基等が挙げられる。これらの中ではメチル基がお替に貸ましい。

上記又で示される加水分解性基としては、特に

もよく、2個以上であってもよいが、シロキサン 結合等により連結された建業原子の場合には、 20個線度まであってもよい、物に一般で(2)

(試中、R、X及びaは前部と同じ)で扱わされる仮応性珪染素が入手容易性の成から好ましい。 仮応性珪染誌はポリエチレンオキシド1分子中に少なくとも1個、好ましくは1、1~5個存在するのがよい。分子中に含まれる反応性珪染造の数が1個未満になると、硬化性が不充分になり、良好なゴム弾性挙動を発現し難くなる。

反応性性素結はポリエテレンオキシド分子指の 末端に存在してもよく、内部に存在してもよく、 或いは両方に存在してもよい。特に反応性性染流 が分子鎮末端に存在する場合には、最終的に形成 がれる硬化物に含まれるポリエチレンオキシド成 分の有効期目鎖温が多くなるため、高弛度で高伸 び (低弾性率) のゴム状硬化物が得られ易くなる 等の点から昇ましい。

本発明において(4) 成分として用いられる反応 性珪紫基を有するポリエチレンオキンドの代表的 なものとしては、例えば下式に示すものが挙げら れる。

(上式中、n及びmはそれぞれ1~500の整数 を示す。)

本発明においては、上記ポリエチレンオキシド には、エチレンオキシド単位以外の単位が含有さ れていてもよい。

本発明では、上記ポリエチレンオキシドの数平 均分子重は、500~3000程度であるのが 好ましく、1000~1500程度であるのが 特に好ましい。

分と相溶性のあるものとすれば、より安定した性能をもつ硬化物を得ることができるので、比較的低分子量のもの、即51分子中の駐業原子の数の以下のものを使用するのが望ましい。このようなシリコン化合物を具体的に示せば下記の通りである。

$$\begin{array}{c} \text{Ho} \\ \text{Ho} \\ \text{II} \\ \text{II}$$

上記重合体への反応性建築器の導入は、公知の 方法で行なえばよく、例えば末端又は主頼中に水 酸基等の官能器を有するポリエチレンオキシドに、 上記官能器に対して反応性を示す活性器及び不能 和基を有する有機化合物を反応させ、次いで得ら れる反応生成物に加水分解性基を有するヒドロシ ランを作用きせてヒドロシリル化すればよい。

本発明においては、(A) 成分として用いられる 上記反応性陸業基を育するポリエチレンオキンド は、1種単独で使用してもよいし、2種以上併用 してもよい。

本発明に用いられる(3) 成分であるシリコン化 合物は、(4) 成分である反応性建深器含有ポリュ チレンオキシドの架得剤として作用し、翻状構造 を形成するために、建業原子に結合した水酸器の 数が1分子中に2個以上存在していることが必要 である。新かるシリコン化合物は、適定下限され ているものを広く使用できるが、物に上記(4) 成

{上記名式において、Naはメチル基、Phはフェニル基であり、以下の実施例においても同じである。}

本発明では、斯かるシリコン化合物の中でもポ リシロキサンが特に好適である。

上記(A) 成分と(B) 成分との配合調合としては、 特に限定されず広い範囲内で適置選択することが できるが、通常(A) 成分の水酸基又は加水分解柱 基1億に対し、(B) 成分のケイ業原子に結合する 水酸誌の数が〇、1~8個程度、好ましくは 〇、3~4個程度になるような制合とするのがよい。(A) 成分に対する(B) 成分の配合量が少な過ぎると、深部酸化性の点で不充分な樹脂組成物が 得られるに止まると共に、得られる硬化物も対験 性や転熱性に乏しくなるので、好ましくない。 方、(A) 成分に対する(B) 成分の配合量が多過ぎ ると、硬化物の引張特性が低下するので、好ましくない。

本発明の(C) 成分であるシラノール縮合触媒と しては、従来公知のものを広く使用できる。その 異体例としては、例えばテトラブチルチタネート、 テトラブロビルチタネート等のチタン酸エステル 類:ジプチルスズジラウレート、ジプチルスズマ レエート、ジプチルスズジアセテート、オクチル 放スズ、ナフテン酸スズ等のスズカルボン酸塩額: ジプチルスズオキサイドとフタル酸エステルとの 反応物、ジブチルスズジアセチルアセトナート: アルミニウムトリスアセチルアセトナート、アル 3 ニウムトリスエチルアセトアセテート、ジイソ プロポキシアルミニウムエチルアセトアセテート 等の有機アルミニウム化合物類;ジルコニウムチ トラアセチルアセトナート、チタンテトラアセチ ルアセトナート等のキレート化合物類:オクチル 酸粉:プチルアミン、オクチルアミン、ジプチル アミン、モノエタノールアミン、ジエタノールア ミン、トリエタノールアミン、ジエチレントリア

シクロヘキシルアミン、ペンジルアミン、ジエチ ルアミノブロビルアミン、キシリレンジアミン、 トリエチレンジアミン、グアニジン、ジフェニル グアニジン、2、4、6-トリス (ジメチルアミ ノメチル》フェノール、モルホリン、N-メチル モルホリン、 2 - エチル-4 - メチルイミダゾー ル、1、8 - ジアザビシクロ (5.4.fl) カン デセンー7 (DBU) 等のアミン系化合物、成い はこれらのカルボン酸等との塩;過剰のポリアミ ンと多塩蒸酸とから得られる低分子貸出リアミド 樹脂;過剰のポリアミンとエポキシ化合物との反 応生成物: ァーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、N-(8-アミノエチル)アミノプロゼルメ チルジメトキシシラン等のアミノ菜を有するシラ ンカップリング剤、災には他の酸性触媒、塩基性 触媒等の公知のシラノール縮金純経器が挙げられ る。これらの鱗皮は斑珠で使用してもよく、2種

ミン、トリエチレンテトラミン、オレイルアミン、

以上併用してもよい。 硬化触線を用いる場合、その配合量は、(A) 成分100重量部 (以下単に「部」と記す)当り、通常〇、1~20部程度、野ましくは1~10部程度がよい。(A) 成分に対する(C) 成分の配合量が少な過ぎると、硬化速度が選くなり、また硬化反応が充分に進行し舞くなるので、好ましくない。一方、(A) 成分に対する(C) 成分の配合量が多過ぎると、硬化時に局部的な発熱や発泡が生じ、良好な硬化物が得られ難くなるので、好ましくない。

本発明の組成物には、更に必要に応じて極端性 改良剤、物性調整剤、保存安定性改良剤、可簡剤、 充填剤、老化防止剤、柴外線吸収剤、金属不活性 化剤、オゾン労化防止剤、光安定剤、アミン系ラ ジカル連鎖無止剤、リン系過酸化物分解剤、滑剤、 顕料、発泡剤等の各種添加剤を適宜添加できる。

発明の効果

本発明の硬化性樹脂組成物は、漆都硬化性に侵

れ、しかも硬化物に優れた耐候性、耐熱性等を賦 与し得るものである。

実 施 例

本発明をより一階明らかにするために、以下に 実施例を掲げる。

実施例1~2

で示されるシラノール末端ハイドロシロキサンを、 実施例1では80部、実施例2では90部添加し、 これにオクチル酸スズ3部及びラウリルアミン 〇、75部を添加し、撹拌し、5ca両の立方体サンプルを作成した。サンプルの中心肺のべとつきがなくなった時点を硬化時間とした。また厚き3 3asの硬化物を作成し、この硬化物の引張特性、耐候性及び耐熱性を調べた。その結果を下記第1表 に承す。 比较例1

上記実施例と同一の重合体100部に、オクチル酸スズ3部及びラウリルアミン0.75部を添加し、以下上記実施例と同様にして硬化時間、並びに硬化物の引張特性、耐峻性及び耐熱性を調べた。その結果を下記第1表に併せて示す。

第 1 装

	実施例1	実施例2	比较例1
硬化時間(自)	1	1	7
引張強度(kgf/ca²)	4. 0	4. 5	4. 8
100%モジュラス	1.8	2. 0	2. 1
(kgf/cm²)			
伸 び (%)	40	45	26
耐熱性			
80℃で表面が			
磁解し始める時間	>20	>20	1. 2
(時間)			
耐燥性	*		
促進耐候性試験で			
表面が般解し始め	>2000	>2000	298
る時間			
(時間)			